11) Veröffentlichungsnummer:

0 076 493

A2

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(21) Anmeldenummer: 82109101.4

(22) Anmeldetag: 01.10.82

(51) Int. Cl.³: C 11 B 9/00

//C07C47/228, C07C29/14, C07C33/20, C07C69/157, C07C121/66

30 Priorität: 02.10.81 DE 3139358

(4) Veröffentlichungstag der Anmeldung: 13.04.83 Patentblatt 83/15

84) Benannte Vertragsstaaten: CH FR GB LI NL 71) Anmelder: Dragoco Gerberding & Co. GmbH Dragocostrasse 1

D-3450 Holzminden(DE)

(72) Erfinder: Brunke, Ernst-Joachim, Dr. Holbeinstrasse 6 D-3450 Holzminden(DE)

(72) Erfinder: Klein, Erich, Dr. Wiesenweg 50 D-3450 Holzminden(DE)

(74) Vertreter: Deufel, Paul, Dr. et al,
Patentanwälte Müller-Boré, Deufel Schön, Hertel, Otto
& Lewald Siebertstrasse 4 Postfach 860720
D-8000-München 86(DE)

- (54) Verwendung von 1,1-Di(C1-C6-alkyl)-2-phenyl-ethan-Derivaten als Riechstoffe.
- (5) Die Erfindung betrifft die Verwendung von 1,1,-Di(C₁-C_e-alkyl)-2-phenyl-ethan-Derivaten der Formel A

wobei R eine Formyl-, Hydroxymethyl-, Formoxymethyl-, Acetoxymethyl oder Nitrilgruppe bedeutet und die Gesamtzahl der Kohlenstoffatome in den beiden Alkylsubstituenten zusammen maximal 8 beträgt, als Riechstoffe oder Bestandteil von Parfüm-Kompositionen für kosmetische oder technische Parfümierungen sowie das Verfahren zur Herstellung der Verbindung der Formel A in an sich bekannter Weise durch Umsetzung von Benzylchlorid mit einem averzweigten aliphatischen Aldehyd mit bis zu 10 Kohlenstoffatomen mittels phase-transfer-Reaktion zum Aldehyd Aa, gegebenenfalls katalytische Reduktion unter Verwendung von Übergangsmetall-Katalysatoren zum Alkohol Ab, gegebenenfalls Veresterung von Ab zu Ac mit Acetanhydrid oder gegebenenfalls Überführung des Aldehyds Aa mit Hydroxylamin zum entsprechenden Oxim und Dehydratisierung zum Nitril Ad oder gegebenenfalls Umsetzung des in Stufe 2 erhaltenen Alkohols Ab zum Aldehyd Ae.

Abstract of EP 0076493 (A2)

1. The use of 1,1-Di(C1 -C6 -alkyl)-2-phenyl-ethane derivatives of formula A see diagramm: EP0076493,P8,F3 a: R = CHO b: R = CH2 OH c: R = CH2 OAc d: R = CN e: R = CH2 OCHO wherein R is a formyl-, hydroxymethyl-, formoxymethyl-, acetoxymethyl- or nitrilo group and the total number of carbon atoms in both alkyl substituents together is 8 at most, as aroma chemicals or flavoring ingredient of perfume compositions for cosmetic or technical flavorings.

a:
$$R = CHO$$
b: $R = CH_2OH$
c: $R = CH_2OH$
c: $R = CH_2AC$
d: $R = CN$
e: $R = CH_2OCHO$

Data supplied from the esp@cenet database — Worldwide

Beschreibung

Gegenstand der Erfindung ist die Verwendung der 1,1-Dialkyl2-phenyl-ethan-Derivate Aa-e, worin R eine Formyl-, Hydroxymethyl-, Acetoxymethyl-,Nitril- oder Formoxymethylgruppe bedeutet, als Riechstoff oder Bestandteil von Riechstoff-Mischungen für insbesondere kosmetische und technische Parfümierungen.

Die Erfindung wird zunächst anhand der α,α -Dimethyl-Derivate $\frac{1}{2}$ = $\frac{1}{2}$ erläutert.

a:
$$R = CHO$$

b: $R = CH_2OH$
c: $R = CH_2Ac$
Alkyl Alkyl, d: $R = CN$
e: $R = CH_2OCHO$

Für die Parfümerie sind Riechstoffe mit blumiger Geruchscharakteristik von großem Interesse. Da die Destillate oder Extrakte aus Pflanzenteilen mit dem jeweils charakteristischen
Duft entweder sehr kostspielig sind - wie z.B. bei Rosen-Öl
oder Jasmin-Absolue-, oder aufgrund ihrer Instabilität nicht
zu gewinnen sind - wie bei Flieder oder Maiglöckchen -, ist
man seit Bestehen der Riechstoff-Industrie bestrebt, synthetische Ersatzprodukte darzustellen. Während es für die meisten der verschiedenen geruchsprägenden Substanzen aus den
stabilen Pflanzen-Destillaten oder -Extrakten bereits chemi-

sche Partial- oder Totalsynthesen gibt, die auch oft technisch realisierbar sind, kann bei den instabilen Naturdüften wie Maiglöckchen oder Flieder nur auf technisch stabile, synthetische Ersatzprodukte zurückgegriffen werden, die zwar eine vom Naturstoff abweichende Struktur, aber einen ähnlichen Duft aufweisen sollten. Derartige vielfach verwendete synthetische Riechstoffe mit blumigem Charakter sind z.B. Dimethylbenzyl-carbinol (2) oder Phenylethyl-dimethyl-carbinol (2). Der Duft der Verbindung 2 wird beschrieben als warmkrautig blumig, leicht animalisch mit einer Nebennote nach frisch geschnittenem Holz und Anklängen von Lilien- und Holunderblütenduft (S. Arctander, Perfume and Flavor Chemicals, 1969, Nr. 989). Die Verbindung 3 (Arctander, Nr. 1043) besitzt einen blumig grünen, schwach krautigen und öligen Duft, der an Lilie und Hyazinthe erinnert. Beide Verbindungen 2, 3 sind nur durch Grignard-Reaktionen zugänglich, die einen relativ hohen technischen Aufwand erfordern.

Die zu den tertiären Alkoholen 2 und 3 analogen sekundären Alkohole werden in der Parfümerie nicht verwendet, wohl aber die entsprechenden primären Alkohole 4 und 5. Allerdings besitzen diese Verbindungen erheblich von 2, 3 abweichende Geruchsnoten.

0076493

So wird der Duft des in großen Mengen verwendeten Phenylethylalkohols (4) als "mild und warm, Rosen- und Honig-artig" beschrieben (Arctander, Nr. 2513). Der Dihydrozimtalkohol (5)
riecht etwas zimtartig, bzw. "warm und mild, balsamisch-blumig,
süß" (Arctander, Nr. 2589). Der durch Aldolkondensation von
Benzaldehyd und Propionaldehyd sowie anschließende Hydrierung
dargestellte a-Methyl-dihydro-zimtalkohol (6) besitzt einen
sehr schwachen, zimtartig-süßen, leicht holzigen Geruch und
wird nicht als Riechstoff verwendet.

Es ist daher überraschend, daß der α,α-dimethyl-substituierte primäre Alkohol ½ einen stark ausstrahlenden und angenehm blumigen Duft in Richtung Maiglöckchen und Hyazinthe aufweist, der an bestimmte Geruchsaspekte der tertiären Carbinole erinnert, diese jedoch in Parfümkompositionen an natürlicher Ausstrahlung übertrifft. Die α,α-Dimethyl-Verbindung ½ ist in der chemischen Literatur beschrieben worden, ohne daß ihre besonderen olfaktorischen Eigenschaften erkannt oder erwähnt worden sind. [V. G. Purohit und R. Subramanian, Chem. and Ind. 1978, 731. P. Warrick und W. H. Saunders, J. Am. Chem. Soc., 84, 4095 (1962). A. Haller und E. Bauer, Ann. Chim., 9, 15 (1918)]. Es wurde gefunden, daß sich die Verbindung ½ aufgrund ihrer Geruchseigenschaften sehr gut in Parfümöle blumigen Typs einarbeiten läßt und diesen mehr natürliche Ausstrahlung verleiht.

Der Aldehyd <u>la</u> besitzt einen starken aldehydisch-grünen Geruch der vor allem in geringen Dosierungen vorteilhaft in Parfümöle eingearbeitet werden kann. Die Darstellung des α,α-dimethyl-substituierten Aldehyds <u>la</u> wurde von H. K. Dietl und K. C. Brannock (Tetrahedron Letters <u>1973</u>, 1273) beschrieben, ohne daß auf die Geruchseigenschaften der Verbindung eingegangen worden ist.

Durch übliche Veresterung wurden aus dem primären Alkohol lb verschiedene Ester dargestellt, von denen das Acetat lc und das

Formiat le besondere olfaktorische Effekte aufweisen. Die Geruchsnoten von le können als "holzig, süß-krautig, blumig" und die von le als "holzig, krautig, grün" beschrieben werden. Das Nitril le besitzt einen krautig-balsamischen Duft mit blumigen und fruchtigen Nebennoten. Die Verbindungen la-le sind aus Grundchemikalien auf relativ einfachem Weg zugänglich und können daher in beliebiger Menge produziert werden.

Die Darstellung der Substanzen la-d erfolgte ausgehend von Benzylchlorid (7), das in einer "phase-transfer"-Reaktion mit Isobutyraldehyd (8) in an sich bekannter Weise zu dem Aldehyd la umgesetzt wurde. Diese Reaktion ist unter Verwendung von 50%ig. wässriger Natronlauge und katalytischen Mengen an Tetrabutyl-ammonium-jodid beschrieben worden (H. K. Dietl und K. C. Brannock, Tetrahedron Letters 1973, 1273). Es wurde gefunden, daß anstelle des von Dietl und Brannock eingesetzten,kostspieligen Tetrabutylammonium-jodids auch das preiswerte Tricaprylmethyl-ammonium-chlorid (Aliquat 336) verwendet werden kann. Die Reaktion wird bei erhöhter Temperatur, vorzugsweise bei Siedetemperatur, in einem Zweiphasen-System, bestehend aus Toluol und 50%iger NaOH durchgeführt. Durch übliches Aufarbeiten und Destillation wurde der Aldehyd la in ca. 60 % Ausbeute erhalten. Die Reduktion des Aldehyds la zu dem primären Alkohol

be erfolgte vorzugsweise durch katalytische Hydrierung unter Verwendung von Raney-Nickel oder Kupfer-chromit in unverdünntem Zustand oder unter Verwendung von polaren aprotischen Lösungsmitteln wie Methanol. Weiterhin wurde die Reduktion unter Verwendung von Hydriden wie Natriumborhydrid oder Lithiumaluminiumhydrid unter Einhaltung üblicher Reaktionsbedingungen ausgeführt.

Die Veresterung erfolgte in an sich bekannter Weise durch Umsetzen des Alkohols lb mit Säureanhydriden in Gegenwart säurebindender Substanzen wie beispielsweise Natriumcarbonat oder Kaliumcarbonat. Durch Umsetzung von lb mit Acetanhydrid/Natriumcarbonat wurde das Acetat lc dargestellt.

Das Nitril 1d wurde in an sich bekannter Weise durch Einwirkung von Hydroxylamin auf 1a in einem basischem Medium unter Bildung des Oxims 9 und dessen nachfolgende Dehydratisierung durch Einwirkung von Acetanhydrid in der Siedehitze dargestellt.

Die für die Darstellung der Verbindungen <u>la-ld</u> beschriebenen Reaktionsschritte lassen sich auf homologe Verbindungen übertragen. So lassen sich α-alkyl-substituierte Aldehyde mit maximal 10 Kohlenstoff-Atomen wie z.B. 2-Methyl-butanal, 2-Methylpentanal, 2-Ethyl-butanal, 2-Ethyl-pentanal, 2-Ethyl-hexanal, 2-Propylpentanal vorteilhaft unter Verwendung von "phase-transfer"-Katalysatoren, vorzugsweise Tricapryl-ammoniumchlorid und Alkalihydroxiden, mit Benzylchlorid alkylieren. Die hierbei erhaltenen Aldehyde der allgemeinen Formel Aa besitzen frische und z.T. holzig-krautige Noten. Die in Analogie zu lc dargestellten Acetate der allgemeinen Formal Ac besitzen holzige und süß-krautige Geruchsnoten, während die in Analogie zu 16 erhaltenen primären Alkohole der allgemeinen Formel Ab mildblumige, z.T. frische Geruchsaspekte aufweisen. Die in Analogie zu ld erhaltenen Nitrile der allgemeinen Formel Ad besitzen süß-blumige und krautige und die Formiate Ac frischholzige Noten.

- Das Verfahren zur Herstellung der erfindungsgemäss verwendeten Verbindungen kann ganz allgemein wie folgt zusammengefasst werden:
- 5 Man setzt Benzylchlorid mit einem x-verzweigten aliphatischen Aldehyd mit bis zu 10 Kohlenstoffatomen in
 einer an sich bekannten "phase-transfer"-Reaktion unter
 Verwendung von Alkalihydroxiden und quaternären Ammoniumsalzen, vorzugsweise Tricapryl-Ammoniumchlorid zum Aldehyd
 10 Aa um;

Der hierbei erhaltene Aldehyd Aa wird gegebenenfalls in an sich bekannter Weise durch katalytische Reduktion unter Verwendung von Übergangsmetall-Katalysatoren, vorzugs-

15 weise Raney-Nickel oder Kupferchromat zum Alkohol Ab reduziert;

Der hierbei erhaltene Alkohol Ab wird gegebenenfalls in an sich bekannter Weise zu Ac verestert, wobei man Acetanhydrid in Gegenwart säurebindender Mittel wie Natrium- oder Kaliumcarbonat oder -acetat einwirken lässt, oder

Der in Stufe 1 erhaltene Aldehyd Aa wird gegebenenfalls
in an sich bekannter Weise mit Hydroxylamin zu dem entsprechenden Oxim umgesetzt und dieses vorzugsweise durch
Einwirkung von Acetanhydrid in der Siedehitze zum Nitril
Ad dehydratisiert;

30 Der in Stufe 2 erhaltene Alkohol Ab wird gegebenenfalls in an sich bekannter Weise zu Ae umgesetzt.

Mit zunehmendem Molekulargewicht werden die Geruchsaspekte der Verbindungen Aa-d schwerer und weniger hell, z.T. auch in der Intensität etwas schwächer als die der Dimethyl-substituierten Verbindungen la-d. Allerdings treten die fixierenden und abrundenden Geruchseffekte in Parfumkompositionen bei höherem Molekulargewicht stärker hervor. Aufgrund ihrer Geruchscharakteristiken, ihrer fixierenden Eigenschaften und ihrer Stabilität in kosmetischen und technischen Medien können die Verbindungen der allgemeinen Formeln Aa-Ae vorteilhaft zum Parfümieren kosmetischer und technischer Produkte verwendet werden.

Der der allgemeinen Formel Aa entsprechende Aldehyd la mit 15 Kohlenstoffatomen wurde aus Benzylchlorid (7) und a-Ethylhexanal (10) nach der für la gegebenen Vorschrift dargestellt. Die Geruchsnoten können mit hell, krautig, fruchtig (Agrumenaspekte) beschrieben werden. Durch Reduktion wurde analog zu lb der Alkohol lb mit mild-blumiger Note erhalten.

Die anschließenden Beispiele erläutern die Darstellung der Verbindungen $\frac{1}{2}$ und deren Anwendung in Parfümölen.

Beispiel 1

Darstellung von 2,2-Dimethyl-3-phenyl-propanal-l (1a):

Unter Rühren wurde eine Lösung von 224 g (4 mol) KOH und 10 g Tricapryl-methyl-ammonium-chlorid (Aliquat 336) in 125 g Wasser mit 200 ml Toluol versetzt und zum Sieden erhitzt. Bei fortwährendem Sieden wurde eine Lösung von 402 g (3.2 mol) Benzylchlorid (7) und 256 g (3.6 mol) Isobutyraldehyd innerhalb von 1 Stde. zugetropft. Nach 7 Stdn. Rühren bei Siedetemp. und Abkühlen auf Raumtemp. wurde mit 300 g Wasser ausgedünnt. Die wässrige Phase wurde mit Toluol extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen wurden neutralgewaschen und eingeengt. Das Rohprodukt (510 g gelbes Öl) ergab bei Destillation über eine 60 cm Glasfüllkörperkolonne 354 g (69 %) laals farbloses Öl. Kp. (2 mm) = 73°C. – NMR (CCl4): 0 = 0.92, s, 6H (2,2-CH3), 2.68, s (CH2-3), 7.0-7.4, m (Phenyl-H), 9.65 ppm, s (CH-1). – IR: 1730, 2740 cm (Aldehyd). – MS: m/e (%) = 162 (20, M+), 147 (4), 133 (7), 115 (5), 105 (4), 91 (100). C₁₁H₁₄0 (162, 2).

Beispiel 2

Darstellung von 2,2-Dimethy1-3-phenyl-propanol (<u>lb</u>):

In einem Autoklaven wurden 354 g 2,2-Dimethyl-3-phenyl-propanal ($\frac{1}{12}$)mit 2 g Kupferchromit (G-79) bei 150°C und 120 bar bis zur Aufnahme von 1 Äquivalent Wasserstoff hydriert. Nach Entspannen des Autoklaven wurde der Katalysator abgetrennt. Destillation über eine 60 cm Füllkörperkolonne ergab 320 g (90 %) 2,2-Dimethyl-3-phenyl-propanol ($\frac{1}{12}$) als farbloses, erstarrendes Öl. Kp. (2 mm) = 90°C, Schmp. 34-36°C. - NMR (CCl₄): \mathcal{O} = 0.88, s, 6H (2,2-CH₃), 2.55, s (CH₂-3), 3.37, s (CH₂-1), 7.1-7.3, br.s (Phenyl-H). - IR: 3400 cm⁻¹ (0-H). - MS: m/e (%) = 164 (16, M⁺), 133 (5), 131 (4), 117 (6), 115 (8), 105 (4), 92 (100), 91 (83).

Beispiel 3

Darstellung von 2,2-Dimethyl-3-phenyl-propyl-1-acetat (lc):

Eine Lösung von 100; 2,2-Dimethyl-3-phenyl-propan-1-ol (lb) und 20 g Natriumacetat in 100 g Essigsäureanhydrid wurde 3 Stdn. zum Sieden erhitzt. Nach üblicher Aufarbeitung wurde das Rohprodukt (105 g hellgelbes Öl) über eine 30 cm Glasfüllkörperkolonne destilliert. Man erhielt 90 g lc als farbloses Öl. Kp (2 mm) = 90°C. - NMR (CCl4): o = 0.87, s, 6H (2,2-CH3), 1.98, s (-0-CO-CH3), 2.53, s (CH2-3), 3.73, s (CH2-1), 6.9-7.2 ppm, m (Phenyl-H). - IR: 1735 cm (Acetat). MS: m/e (%): 206 (M+), 146 (27), 131 (22), 115 (16), 91 (35), 43 (100).

 $c_{13}^{H_{18}0_{2}}$ (206.3).

Beispiel 4

Darstellung von 2,2-Dimethyl-3-phenyl-propionitril (ld):

Bei 20-30°C wurdeneiner Lösung von 22.7 g (0.25 mol) Hydroxylaminhydrogensulfat in 40 ml Methanol und 20 ml Wasser unter
Rühren 36 g wässrige Natronlauge (33 %) zugegeben. Anschliessend ließ man 40.5 g (0.25 mol) 2,2-Dimethyl-3-phenyl-propanal
(la)zulaufen und rührte die Reaktionsmischung 3 Stdn. bei Raumtemperatur. Zur Aufarbeitung wurde mit 150 ml Wasser ausgedünnt und mit Methylenchlorid extrahiert. Nach Einengen verblieben ca. 45 g Oxim 9, die innerhalb von 20 min zu 80 g siedenden Acetanhydrids hinzugegeben wurden. Nach 5 Stdn. Rühren
bei Siedetemp. wurde mit 200 ml Wasser ausgedünnt, mit Benzin
extrahiert und eingeengt. Destillation des Rohprodukts (6.40 g)
über eine kurze Kolonne und anschließende Kristallisation aus
Ethanol ergab 20 g ld vom Schmp. 55-56°C. - NMR (CC1₄): 0= 1.27,
s, 6H (2,2-CH₃), 2.71, s (CH₂-3), 7.1-7.3 ppm (Phenyl-H). IR: 2230 cm⁻¹ (Nitril). - MS: m/e (%) = 159 (11, M⁺), 146 (3),

132 (3), 117 (6), 115 (3), 91 (100), 65 (9). c₁₁H₁₃N (159.2).

Beispiel 5

Parfümöl mit Maiglöckchen-Duft

	<u>a</u>	<u>b</u>
1-Formy1-4-(4-methy1-4-hydroxy-amy1)-		
cyclohexen-3 [Lyral $^{(R)}$]	190	190
α -Hexylzimtaldehyd	170	170
Citronellol	145	145
Phenylethyl-dimethyl-carbinol (3)	130	-
2.2-Dimethyl-3-phenyl-propanol (lb)	-	130
2-Phenyl-ethanol	120	120
Lilial	40	40
Indol, 10 % in DPG	35	35
Cyclopentadecanolid, 1 % in DPG	25	` 25
1-(3-Hydroxy-hexy1)-2,2,6-trimethy1- cyclohexan	15	15
cis-3-Hexenol-1, 10 % in DPG	10	10
cis-3-Hexenyl-1-acetat, 10 % in DPG	10	10
Jasmin-Absolue, 10 % in DPG	10	10_
•	900	900
	====	=====

Das Parfümöl der Mischung <u>a</u> besitzt einen ausgewogenen Maiglöckchen-Duft. Die Mischung <u>b</u>, in der anstelle des Carbinols
<u>3</u> der erfindungsgemäße Alkohol <u>lb</u> eingesetzt wurde, besitzt
ebenfalls einen harmonischen Maiglöckchen-Duftkomplex, der
sich jedoch gegenüber der Mischung <u>a</u> durch mehr Fülle und natürliche Ausstrahlung auszeichnet.

Beispiel 6
Parfümöl mit Fougere-Note

Communication 1	<u>a</u>	<u>b</u>
Geraniol	100	100
Citronellol	100	100
Benzylacetat	90	90
Phenylethylalkohol	80	80
Patchouli-01, Singapore	80	80
lpha-Amyl-zimtaldehyd	75	
α-Mathyl-jonon	45	75
Amyl-salicylat	. 7	45
Lavandinöl, Abrialis	. 45	45
Bergamotte-Öl, Reggio	45	45
Terpineol	45	45
Couwarin	40	40
	30	30
1-(4-Hydroxy-3-methyl-butyl)-2,2,3- trimethyl-cyclopenten-2 (Brahmanol R)	30	; 30
1,3,4,6,7,8-Hexyhydro-4,6,6,7,8,8-hexa-methyl-cyclopenta-7-2-benzopyran (Galaxolide R)		
Benzoe-Resinoid, Siam	25	25
Styrax-Extrakt	10	10
	10	10
Eichenmoos-Extrakt	10	10
Dipropylenglykol .	130	
2,2-Dimethyl-3-phenyl-propyl-1-	•	
acetat (lc)	_	130
	990	990
	=====	====

Das Parfümöl der Mischung <u>a</u> hat einen Duftkomplex vom Fougere-Typ mit holzigen, herb-süßen Aspekten. Das Parfümöl <u>b</u>, das zusätzlich die neue Verbindung <u>lc</u> enthält, besitzt einen Duftkomplex ähnlichen Typs, in dem jedoch eine süß-pudrige Note betont wird und der zugleich deutlich abgerundet und harmonischer wirkt.

Beispiel 7

Parfümöl "Flieder"

	<u>a</u>	b	<u>c</u>
Terpineol	350	350	350
2,2-Dimethyl-3-phenyl-propanol (lb)	-	150	-
Dipropylenglykol	150	-	100
Phenylethylalkohol	100	100	100
2,2-Dimethyl-3-phenyl-propio-			
nitril (1d)	_	-	50
Benzylacetat	50	50	50
Lilial	50	50	50
Geraniol	45	45	45
Methyl-dihydrojasmonat	40	40	40
Linalool	40	40	40
Zimtalkohol	20	20	20
p-Tolylacetaldehyd, 50 % in DPG	35	35	35
Farnesol	20	20	20
Benzylisoeugenol	20	20	20
Citronellol	10	10	10
Linalooloxid	10	10	10
Indol, 10 % in DPG	5	5	5
cis-3-Hexenol, 10 % in DPG	5	5	5
Isojasmon	3	3	3
Isoeugenol	2	2	2
cis-3-Hexenylacetat, 10 % in DPG	2	2	2
Eugenolmethylether	. 2	2	2
p-Kresol, 10 % in DPG	1	_1	1
	960	960	960
	====	===	===

Das Parfümöl <u>a</u> besitzt einen ausgewogenen Flieder-Duft. Das durch Austausch des geruchlosen Dipropylenglykol und Einsetzen von 15 % des Carbinols <u>b</u> erhaltene Parfümöl hat einen noch stärker ausstrahlenden und natürlich wirkenden Fliederduft. Die Einarbeitung von 5 % des Nitrils <u>ld</u> führt unter Betonung der krautig-grünen Aspekte zu einem originellen blumig-frischen Duftkomplex.

Beispiel 8

Parfümöl mit pudrig-süßem Charakter			
	<u>a</u>	<u>b</u>	<u>c</u>
Bergamottöl	350	350	350
Amylsalicylat	130	130	130
Benzylacetat	100	100	100
Anisaldehyd	50	50	50
Heliotropin	50	50	50
Benzoe-Extrakt Siam	30	30	30
Geraniumöl Bourbon	30	30	30
Moschus, Ambrette	30	30	30
Phenylethylalkohol	30	30	30
Coumarin .	20	20	20
Nerol	10	10	10
Citronellol	10	10	10
Vanillin	5	5	5
Methylchavicol	5	5	5
Eichenmoos-Extrakt, 50 % in DPG	4	4	: 4
Citral	2	2	2
Isojasmon	2	2	2
Thymol, 10% in DPG	1	1	1
3-Methyl-5-propyl-cyclohexenon	1	1	1
Dipropylenglykol	40	-	-
2,2-Dimethyl-3-phenyl-propionitril(1d/2)	. =	40	-
2,2-Dimethyl-3-phenyl-propanal (la)	-	-	40
	900	900	900
	=====	=====	=====

Das Parfümöl der Zusammensetzung <u>a</u> besitzt eine klassische süßpudrige Note mit holzigen und würzigen Aspekten. Die durch Zugabe des erfindungsgemäßen Nitrils <u>ld</u> erhaltene Mischung <u>b</u> wirkt
harmonischer und weicher unter gleichzeitiger Betonung süß-würziger Nebennoten. Durch Zugabe von 5 % des erfindungsgemäßen Aldehyds <u>la</u> (Mischung <u>c</u>) wurde ein neuer Duftakkord erhalten, der
sich durch frische Ausstrahlung bei holzig-süßem Grundgeruch und
grün-krautigen Nebennoten auszeichnet.

Beispiel 9

Darstellung von 2-Ethyl-2-benzyl-hexanal-1 (11a):

In Analogie zu der in Beispiel 1 gegebenen Vorschrift wurde aus Benzylchlorid ($\underline{7}$) und α -Ethylhexanal ($\underline{10}$) der Aldehyd $\underline{11a}$ in einer Ausbeute von 62 % als farbloses Öl gewonnen. Kp (2mm) = 110° C. - NMR (CCl₄): θ = 0.84, t, 6H (-CH₂-CH₃), 2.75, s (ϕ -CH₂-), 7.0-7.2, m (aromat. H), 9.7 ppm (-CHO). - IR:2750, 1725 cm⁻¹ (Aldehyd). - MS: m/e (β) = 218 (2, M⁺), 189 (6), 162 (7), 161 (7), 133 (4), 119 (5), 105 (7), 92 (18), 91 (100). $C_{15}^{\rm H}_{22}^{\rm O}$ (218.3).

Beispiel 10

Darstellung von 2-Ethyl-2-benzyl-hexanol-1 (llb):

In Analogie zu der in Beispiel 2 gegebenen Vorschrift wurde aus 11a der Alkohol 11b in einer Ausbeute von 90 % als farbloses Öl mit Kp (2 mm) = 125° C erhalten. NMR (CCl₄): δ = 0.88, br. t, CH (-CH₂-CH₃), 2.58, s (ϕ - CH₂-), 3.25, s (-CH₂-OH), 7.13 ppm, s (aromat. H). - IR: 3400 cm⁻¹ (OH). - MS: m/e (%) = 220 (4, M⁺), 128 (12), 92 (100), 91 (62), 69 (47). C₁₅H₂₄O (220.3).

Beispiel 11

Parfümöl mit frischer Agrumen-Note

Citronenöl	250
Orangenöl, Florida	250
Bergamottöl	230
Lavendelöl	50

Neroliöl	50
Rosmarinöl, tunesisch	30
2-Ethyl-1-ethylendioxy-hexan	20
Geraniol	10
α -Hexyl-zimtaldehyd	5
Moschus, Keton	5
•	900
	======

Dieses Parfümöl besitzt einen harmonischen Geruchskomplex vom Agrumen-Typ mit frischen grün-krautigen Noten. Nach Zugabe von 100 Teilen 2-Benzyl-2-ethyl-hexanal ($\frac{1}{2}$) wirkt das Parfümöl feiner und natürlicher, gleichzeitig erfährt der Duftkomplex eine deutliche Fixierung.

1 DRAGOCO Gerberding & Co. GmbH Dragocostrasse 1 3450 Holzminden

5

Verwendung von $1,1-Di(C_1-C_6-alkyl)-2-phenyl-ethan-$ 10 Derivaten als Riechstoffe

PATENTANSPRUCH 15

Verwendung von 1,1-Di(C₁-C₆-alkyl)-2-phenyl-ethan-Derivaten der Formel A, wobei R eine Formyl-, Hy-

20

25

a: R = CHO

b: R = CH₂ OH c: R = CH₂ Ac

d: R = CN

e: R = CH₂ OCHO

droxymethyl-, Formoxymethyl-, Acetoxymethyl oder Nitrilgrup-30 pe bedeutet und die Gesamtzahl der Kohlenstoffatome in den beiden Alkylsubstituenten zusammen maximal 8 beträgt, als Riechstoffe oder Bestandteil von Parfüm-Kompositionen für kosmetische oder technische Parfümierungen.

35